

LE BULLE ' TIN

Après un mois d'août bénéfique où chacun aura pris ses quartiers d'été et pu se ressourcer, voici venu le temps de la reprise et des retrouvailles. La bonne nouvelle de ces dernières semaines est le renouvellement de l'accréditation accordée à EGMOS pour une durée de 5 ans par l'Agence régionale de santé (ARS) d'Ile-de-France.

Cette accréditation permet notamment à Maddalena Chataignier, notre vice-présidente, de siéger à la Commission des relations avec les usagers et de la qualité de la prise en charge des établissements de santé (CRUQ-PC). Elle couronne également 24 ans de présence et d'actions menées avec ardeur auprès des greffés de moelle osseuse et de leurs familles, ainsi qu'une gestion saine et rigoureuse de notre belle association.

La fin de l'année 2012 arrive à grands pas et EGMOS est en pleine effervescence. Nous mettons toute notre énergie afin que nos derniers rendez-vous de l'année soient une réussite (voir notre agenda en page 9).

L'autre projet qui nous tient à cœur est la célébration des 25 ANS D'EGMOS en janvier 2013. Retenez bien la date du SAMEDI 6 AVRIL 2013 qui nous permettra de marquer l'événement de façon festive. Je ne vous en dis pas davantage. Nous aurons l'occasion d'en reparler prochainement.

Je vous laisse à présent le soin de découvrir les nombreux et variés articles de ce nouveau numéro du Bulletin d'EGMOS. Un grand merci aux rédacteurs.

Je vous souhaite un bel automne.

Robert le Morvan

Dans ce numéro

Rénovation de la maison des parents	1
Coup de projecteur	2
Les lymphomes	3
Promouvoir le don de moelle osseuse et la recherche	5
Les petites robes de Luce	6
Le coin des poètes	7
La parole est à vous	7
Livres	8
L'agenda d'EGMOS	9
Répertoire	10





Rénovation de la Maison des Parents

Egmos a une longue tradition d'amitié et de collaboration avec la Maison des parents de l'hôpital Saint Louis, gérée par l'ordre des Œuvres de Saint Jean. Les liens sont loin d'être rompus, bien que maintenant nos chemins se croisent un peu moins à la suite du transfert d'une bonne partie de l'hématologie pédiatrique à Robert Debré.

Dans le temps, Egmos organisait périodiquement des petits déjeuners dans la salle à manger, point de rencontre obligé de tous les résidents. On sait bien que devant un petit café, une viennoiserie ou une tranche de gâteau le dialogue se noue plus facilement, surtout si la personne éprouvée par la maladie d'un proche se sent seule et a besoin de sortir son trop plein d'angoisse.

On abordait beaucoup de sujets : on parlait des soucis de santé, bien sûr, parfois des problèmes financiers, mais il y avait aussi des moments qui sortaient de l'ordinaire. Une fois nous avons fait la connaissance d'une dame, qui venait de très loin et qui a bloqué d'un geste sans appel le sachet de thé, qui allait plonger dans sa tasse d'eau chaude. Elle est partie dans sa chambre et elle en est revenue triomphalement avec une vieille boîte en carton qui contenait "son" thé, cueilli par elle dans son jardin à l'autre bout du monde. Il est vrai que le parfum et l'arôme en étaient exceptionnels !

La Maison des parents a toujours représenté une enclave privilégiée au sein des hôpitaux, le lieu où l'on peut essayer de se détendre un moment en dehors du cadre de la chambre du patient. C'est un sas nécessaire pour pouvoir tenir sur la durée et, à Egmos, nous connaissons tous la longueur des séjours à répétition dans ce type de pathologies.

Avec tant de passages, il était normal qu'une rénovation ait été jugée nécessaire. Egmos était présent à la cérémonie d'inauguration des nouveaux locaux, organisée le 21 juin dernier. Le public a pu apprécier un diaporama, qui mettait en évidence tout ce qui avait été fait pendant de longs mois de travaux.



L'entrée a été modernisée et un superbe sol symbolique avec une grande croix rouge accueille désormais les visiteurs. Le bureau est devenu plus lumineux, plus intime -on a parfois besoin de se confier- mais une nouvelle paroi vitrée permet en même temps d'avoir une vue d'ensemble. La cuisine et le salon sont devenus plus fonctionnels et les chambres -8 à 2 lits chacune- plus confortables pour que les familles soient hébergées dans les meilleures conditions.

Accueillir toujours mieux avec chaleur et solidarité : les missions de la Maison des parents et d'Egmos sont très proches. Souhaitons-nous de continuer encore longtemps à avancer dans la même direction !

Maddalena Chataignier

Ouest-France / Pays de la Loire / Nantes / Montaigu / Archives du mardi 25-09-2012

Stéphane-Richard : un don de 2 500 € pour deux associations - Montaigu

mardi 25 septembre 2012



L'assemblée générale de la toute jeune association Stéphane-Richard s'est conclue par la remise de deux chèques de 1 250 € chacun, à deux associations : France Adot (Association pour le don d'organes et de tissus humains), représentée par sa présidente vendéenne, Micheline Piveteau, et EGMOS (Entraide aux greffés de moelle osseuse) du service hématologie de l'hôpital Saint-Louis de Paris, représentée par son trésorier, Serge Simon.

L'association Stéphane-Richard compte 41 membres. Ses objectifs sont de promouvoir la recherche médicale, de sensibiliser le public aux dons d'organes et de moelle osseuse, mais aussi de se retrouver avec la famille et les amis de Stéphane Richard. L'adhésion que l'on peut confirmer sur le site de l'association, est fixée à 10 €.

Quant aux projets, les commissions sponsors, festivités, sports, internet vont se mettre en place. « Il faut se structurer pour durer ! », rappelle le président, Jean-Guy Brosseau. La prochaine manifestation se déroulera à Saint-Georges, le 8 juin 2013. Les activités sportives seront variées pour intégrer le maximum de participants de tout âge. La création d'un blog est aussi envisagée ainsi qu'une soirée hivernale avec des jeux de société.

L'association est née suite au décès de Stéphane Richard. Greffe de moelle osseuse, transfusions n'ont pas réussi à sauver ce jeune footballeur qui a joué à Montaigu, à Boufféré, à Saint-Hilaire. Ses amis se sont mobilisés pour organiser en juin 2012, une journée sportive qui a rassemblé 140 joueurs de tennis ballon.

Renseignements : assostephanerichard@gmail.com ; www.france-adot.org ; associationegmos@gmail.com

Coup de Projecteur

Le 22 septembre dernier s'est tenue l'assemblée générale de l'Association Stéphane Richard au stade Maxime Bossis de Montaigu, en Vendée. Cette jeune association a vu le jour le 19 mars 2012 avec pour objectif de promouvoir la recherche médicale et de sensibiliser le public aux dons d'organes, notamment de moelle osseuse, en mémoire de Stéphane Richard.

Stéphane appartenait à un groupe de "footeux", ainsi nommé par sa bande de copains footballeurs. C'était un sportif de bon niveau. Il avait fait aussi le stage Commando Penthièvre de l'Armée de Terre, c'est dire s'il croquait la vie à pleines dents ! La maladie l'a emporté à 34 ans, en laissant désespérés son épouse, sa petite fille de 6 ans, ses parents, ses quatre frères, ses proches et... les footeux.

L'association à peine éclosée est déjà en pleine effervescence. Elle prévoit la construction d'un blog et a déjà organisé un tournoi de tennis ballon le 9 juin dernier qui a remporté un franc succès.

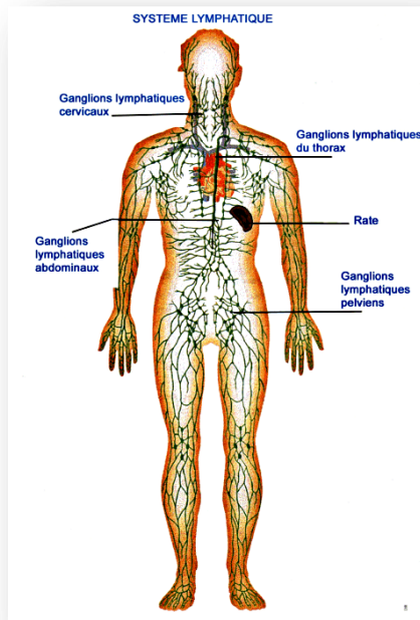
L'épouse de Stéphane Richard a souhaité qu'une somme d'argent soit reversée à deux associations œuvrant en faveur des greffés de moelle osseuse et de la recherche médicale. EGMOS, bénéficiaire à ce titre, ne pouvait manquer de répondre positivement à l'invitation à participer à cette AG bien peu ordinaire, en déléguant son trésorier, M. Serge Simon. L'autre association bénéficiaire n'est autre que France Adot, engagée en faveur du don d'organes, de tissus et de moelle osseuse. Toutes deux ont reçu en mains propres un chèque de 1250 €.

Pour EGMOS il ne fait aucun doute que ce don honorera comme il se doit Stéphane, sa famille, ses amis et sera judicieusement investi dans l'action d'entraide que notre association mène sans relâche depuis plus de 24 ans.

Nous tenons à exprimer notre sympathie, ainsi que nos sincères remerciements à Mme Richard, à M. Jean-Guy BROSSEAU, président de l'association, et à ses adhérents, pour leur confiance et leur soutien. Longue vie à l'Association Stéphane Richard !

Contact : assostephanerichard@gmail.com





Les lymphomes

Les lymphomes sont des cancers du sang qui touchent les lymphocytes. Cette maladie maligne peut affecter tous les organes car les lymphocytes sont partout présents dans l'organisme. Avec plus de 8000 nouveaux cas par an en France, les lymphomes sont de plus en plus fréquents. Les causes de cette augmentation ne sont pas connues avec précision mais des facteurs de l'environnement sont suspectés (dioxine, pesticides). Pour bien comprendre le rôle joué par les lymphocytes et le système immunitaire dans la genèse des lymphomes, une brève révision de nos connaissances sur ce sujet s'avère nécessaire.

Le système immunitaire

Une des fonctions du système immunitaire réside dans sa capacité à reconnaître les substances étrangères et à mettre en œuvre une réponse adéquate pour évincer les intrus. Cette armée est composée de deux types principaux de cellules, le lymphocyte T et le lymphocyte B. Le lymphocyte T est responsable de l'immunité cellulaire. Son rôle consiste, par un processus complexe, à éliminer les cellules étrangères à l'organisme, cela peut être par exemple des cellules tumorales.

Le lymphocyte B prend en charge l'immunité humorale. Lorsqu'il est sollicité par un antigène

étranger, le lymphocyte B se transforme en plasmocyte, lequel va produire un anticorps capable de se fixer spécifiquement à l'antigène intrus et entraîner son élimination.

L'origine des lymphocytes B et T

Les cellules souches de la moelle osseuse sont à l'origine de la production des cellules sanguines. L'organisation de l'hématopoïèse emprunte deux voies principales concernant les globules blancs :

La lignée myéloïde : elle donne naissance aux polynucléaires, aux monocytes, aux plaquettes et aux globules rouges.

La lignée lymphoïde : elle assure la production des lymphocytes T et B. Il convient de préciser que le lymphocyte T terminera sa maturation dans le thymus où il apprendra à différencier le soi du non-soi.

Le voyage des lymphocytes

Ces cellules immunitaires ainsi formées, quittent la moelle osseuse pour coloniser le circuit sanguin et le système lymphatique. Celui-ci est composé d'un réseau de vaisseaux où circule la lymphe, un liquide proche du sang, sauf qu'il ne possède pas de globules rouges. La lymphe qui contient des lymphocytes T et B va irriguer les ganglions dont la répartition dans notre corps constitue les postes avancés de nos défenses. Les lymphocytes B et T qui s'y installent, jouent le rôle de sentinelles. Les ganglions mais aussi la rate et le thymus sont ainsi les lieux où les cellules immunitaires rentrent en contact avec les corps étrangers.

Les lymphomes

Les lymphomes se conjuguent au pluriel car ils sont nombreux. On en dénombre une trentaine. Comme nous venons de le constater, c'est une maladie maligne qui concerne les lymphocytes B ou T. Elle est rare chez l'enfant. Elle se manifeste sous deux formes :

Une forme ganglionnaire, c'est le cas le plus fréquent, qu'il s'agisse de ganglions superficiels palpables au toucher ou de ganglions profonds reconnus par radio du thorax ou scanner.

Des formes extra-ganglionnaires touchent le tube digestif, la peau, ou n'importe quel organe (poumons, ovaires, testicules, etc..)

Les symptômes

Les symptômes, outre le gonflement des ganglions, se manifestent par de la fièvre, des frissons, des sueurs, particulièrement la nuit, une perte de poids et une baisse de l'énergie que l'on ne peut expliquer.

Le diagnostic

Le diagnostic se fait sur biopsie chirurgicale mais le plus souvent maintenant sur biopsies multiples à l'aiguille radioguidée. Les examens requièrent des anatomopathologistes spécialisés en hématologie car il importe non seulement de porter le diagnostic de lymphome mais d'en préciser la variété, donnée indispensable pour le pronostic et surtout pour le choix du traitement. L'analyse du caryotype révèle souvent des cassures et des translocations chromosomiques qui varient d'un lymphome à l'autre. Des tests par imagerie médicale (radiographie, scanner) sont parfois nécessaires pour parfaire un diagnostic. Dans le cadre d'une atteinte médullaire, des prélèvements sanguins et de moelle osseuse peuvent être prescrits.

Le lymphome de Hodgkin

Le lymphome de Hodgkin concerne principalement les adolescents et les jeunes adultes. Sa fréquence est de l'ordre de 3 personnes sur 10.000. La présence de grandes cellules atypiques, appelées cellules de Reed-Sternberg en signe le diagnostic. L'atteinte se porte le plus souvent sur les ganglions lymphatiques de la partie supérieure du corps (le cou et l'aisselle) mais elle peut se propager à l'aîne ou toucher la rate, le thymus ou la moelle osseuse. La maladie se guérit à 90% par chimiothérapie et radiothérapie et dans certains cas par allogreffe.

Les principaux lymphomes non hodgkiniens, le plus souvent de type B

Les lymphomes folliculaires sont souvent bien tolérés et ne nécessitent pas de traitement à court terme mais ils présentent des rechutes tardives.

Les lymphomes à grandes cellules (40% des lymphomes) que l'on rencontre à tout âge, même chez les enfants, sont agressifs mais avec un traitement intensif, ils sont curables autour de 60%. Ils peuvent affecter plusieurs organes (tube digestif, les os, la peau, les testicules, les ovaires)

Les lymphomes du manteau représentent 10 à 15% des lymphomes. La moelle osseuse et plusieurs ganglions, en particulier ceux du tube

digestif peuvent être atteints. Ce lymphome est agressif mais de nouvelles thérapies ont montré leur efficacité.



Les lymphomes MALT ou lymphomes associés à des muqueuses, digestives en particulier, peuvent se traiter par antibiotique. C'est le cas de certains lymphomes de l'estomac contaminé par la bactérie hélicobacter. L'administration d'un antibiotique entraîne parfois la guérison du lymphome.

Les lymphomes de type T

Ce sont les plus rares, ils représentent 10 à 15% des lymphomes. Ils touchent souvent la peau et le traitement demeure difficile.

Les traitements

Les traitements des lymphomes dépendent de nombreux facteurs, la variété des tissus bien sûr, mais l'âge, l'état général, la masse tumorale, l'évolutivité de la maladie appréciée par le dosage de LDH (lactodéshydrogénase), un marqueur non spécifique mais relativement fidèle.

Les traitements locaux ou locorégionaux comme la chirurgie ou la radiothérapie ont des indications relativement limitées dans les lymphomes qui sont des tumeurs très sensibles aux chimiothérapies. Le plus souvent, ce sont des associations de chimiothérapies qui sont appliquées (polychimiothérapies).

Dans certaines situations, la greffe de moelle osseuse peut être une option de traitement et de guérison.

Mais les progrès viennent de médicaments plus spécifiques qui ciblent en particulier un antigène exprimé de façon particulièrement intensive sur les cellules des lymphomes de type B. Un anti-CD20 comme le Rituximab, un anticorps monoclonal, associé le plus souvent à la chimiothérapie, a augmenté de façon significative le pourcentage de guérison.

Des progrès importants ont amélioré le sort des patients. L'avenir s'oriente de plus en plus vers les traitements ciblés et ceci pour le plus grand bien des patients.

Gilbert Bodier



Promouvoir le don de moelle osseuse et soutenir la recherche

Ce sont, en partie, les maîtres-mots de l'association EGMOS. Ce sont également les miens aujourd'hui.

L'annonce de la maladie, il y a un peu plus de trois ans maintenant, a littéralement chamboulé ma vie. Une aplasie médullaire idiopathique sévère, qui a nécessité une greffe de moelle osseuse.

C'est à Trèfle 3, que j'ai rencontré les bénévoles d'EGMOS. J'ai très vite ressenti le besoin de m'investir et de participer à leurs actions.

J'ai consacré ma convalescence à la confection de divers petits sacs, tabliers brodés, bonbonnières et essuie-mains. Les bobines de fil se sont déroulées au fil des jours ; des mètres de tissus, des dizaines de boutons et divers rubans et dentelles ont été cousus. Un passe-temps, qui petit à petit, est devenu un engagement.



Aujourd'hui, samedi 23 Septembre, je pose mon stand à Villemorien, village auboisi, situé au sud de Troyes. C'est la « Fête de l'Automne » et le soleil est au rendez-vous. Pour la troisième année consécutive, je vais vendre mes petits trésors au profit de l'association EGMOS.



Régulièrement, au cours de cette journée, je vais répondre aux interrogations. Quel est le principe de la greffe, comment être donneur, est-ce que « ça marche », seront les principales questions. A cette dernière, je répondrai tout simplement qu'il suffit de me regarder, et... « Oui, ça marche ! » Les uns se renseignent, d'autres font un geste en achetant un petit sac.

En trois ans, ces journées riches en échanges m'auront permis de remettre un peu plus de 3000 euros à EGMOS.

Je tiens à remercier tous ceux qui m'ont soutenu dans cette action.

Florence Joffrain

l'est-éclair

VILLEMORIE FÊTE L'AUTOMNE





Les petites robes de Luce

J'ai rencontré Luce Périn à Trèfle 3 au mois de juillet dernier lors d'une petite séance photo dans le service. Très affable et avec un sens de l'humour visiblement inaltérable face à l'adversité, elle m'a immédiatement séduite. Aucun doute, Luce avait du caractère, mais elle s'adonnait à un passe-temps tout à fait inédit : elle passait ses journées à faire du crochet. Elle avait ainsi entrepris de confectionner sans relâche des robes de poupées, toutes plus belles les unes que les autres, pour ses petites nièces, Lise 2 ans et Zoé 4 ans.

Tenue décontractée pour la plage, robe fourreau et son paletot pour un déjeuner en ville, tailleur chic façon *Mademoiselle Chanel* et même robe de mariée, rien ne manquait à l'étonnante garde-robe habilement élaborée jusqu'aux moindres détails. Il faut dire que Luce avait eu d'innombrables journées à consacrer à ce passe-temps, préférant s'adonner à ses volants, incrustations de fleurs et autre revers brodé, plutôt que ressasser les épisodes de son parcours pour le moins éprouvant.

Elle nous l'a raconté avec le sourire, Luce est originaire de Prix-lès-Mézières dans le Nord-Est de la France, (Région Champagne Ardenne) d'où ce léger accent évoquant ses attaches. Elle a appris en avril 2011 qu'elle souffrait d'une LAM, autrement dit une leucémie aiguë myéloblastique. Après une série de chimio au CHU Robert Debré de Reims qui devait s'avérer insuffisante, ce fut une greffe de moelle à Saint Louis en janvier 2012. Enfin, au moment de notre rencontre, nouvelle hospitalisation, cette fois pour une GvH intestinale qui était en bonne voie de guérison et laissait enfin entrevoir une sortie toute proche.

Sous l'œil médusé de Sandra, notre photographe, Luce nous a expliqué que depuis avril 2011 elle avait fait plus de séjours en milieu hospitalier qu'à domicile et que, ne pouvant plus jardiner comme elle aimait à le faire, elle s'était consacrée au crochet, cette passion aux vertus apaisantes qui lui évitait de "cogiter". « Je me suis fixé comme objectif de confectionner le plus grand nombre possible de ces petits vêtements pour faire plaisir à mes petites nièces et grâce à cela, j'ai pu trouver le temps moins long et éviter de trop penser à ma maladie ». Elle nous a précisé qu'elle avait appris à crocheter à l'école primaire, pendant les travaux manuels enseignés aux filles par l'épouse de l'instituteur. Les photos de sa poupée élégamment vêtue témoignent des qualités artistiques de Luce et de son don pour le crochet, ouvrage qui n'est pas sans rappeler les exigences de la greffe : patience, calme et pondération.



Aujourd'hui, Luce a retrouvé sa maison. Elle n'est pas encore autorisée à reprendre ses activités de jardinage mais elle continue le crochet pour le plus grand plaisir de ses petites nièces qui, si jeunes soient-elles, possèdent déjà la plus fantastique des collections de robes de poupée. Elle compte s'atteler bientôt à un ouvrage particulièrement original, une robe de poupée Barbie...enceinte ! Alors, Luce, à quand la layette ?

Nathalie André

Crédit photo : Sandra Goussard





Le coin des poètes

Tes talents d'or

Tu deviens une orfèvre, une experte en bijoux
 Au point de révéler tes merveilleux atouts.
 Tu possèdes en ton cœur de vrais talents de vie
 Des merveilles d'un art remplies de féerie
 Amenant ta santé à bien plus d'harmonie
 Que tes colliers sont beaux ! Tu es une belle âme.

Ta création est belle et magnifie la vie,
 Elle apaise l'esprit, le cœur de tes amis.
 Ses teintes irisées aux couleurs arc-en-ciel
 Agissent comme un baume à la douceur de miel,
 Comme un havre de paix à nul autre pareil.
 Que tes bijoux sont beaux ! Tu es une belle âme.

Parés de tes colliers qui fleurissent nos cous
 Nous visitons le monde au fil de tes bijoux.
 Tes beaux sautoirs ailés, éclatants, irréels
 Nous transportent béats au pays des merveilles,
 Aux portes du Tibet, aux cimes de l'Éveil.
 Que tes bijoux sont beaux ! Tu es une belle âme.

Ton esprit poétique est un hymne au bonheur,
 A la sérénité qui comble bien des cœurs.
 Tes jolis talents d'or sont des dons d'alchimiste
 Qui transforment l'agate en puissance altruiste,
 Et qui font de l'entraide une force optimiste.
 Que tes bijoux sont beaux ! Tu es une belle âme.

Gilbert Bodier

J'ai écrit ce poème pour rendre hommage à l'esprit poétique et créateur de Anne Criou, révélé par la beauté de ses bijoux qui sont autant de trésors inspirant métaphores et transpositions. Les talents d'or (dans l'antiquité, le talent servait de monnaie) qualifient les aptitudes artistiques d'Anne. Ils expriment aussi sa profonde générosité, évoquée à travers ses dons singuliers d'alchimiste qui transforment l'agate en altruisme et en force d'entraide.

La parole est à vous

Il n'est pas rare qu'à l'occasion d'une longue hospitalisation en chambre stérile le temps semble très long. Les traitements se succèdent, les semaines s'enchainent et le jour se mêle parfois à la nuit. Quoi de plus naturel dans ces circonstances que de chercher à s'absorber dans une activité, qu'elle soit intellectuelle ou manuelle ?

A Trèfle 3, nous avons vu bien des talents créatifs se faire jour. Dessin, caricature, tricot ou perles joliment assemblées, les idées ne manquent pas tant il est bon de s'investir dans une activité permettant de s'échapper du quotidien.

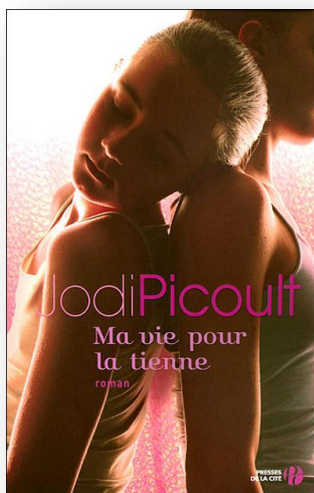
Quoi que vous ayez envie d'exprimer, quel que soit le témoignage ou l'œuvre à partager, écrivez-nous ! Lecteurs du Bulletin, parents de greffés, personnel soignant, cet espace vous est dédié. Envoyez-nous vos créations par email, ou via le personnel médical qui nous le transmettra.

La rédaction, impatiente de vous lire



Envoyez vos créations à :
egmos.robert@orange.fr
egmos.nathalie@orange.fr

Livres



Ma vie pour la tienne

Un livre de Jodi Picoult
Editions Poche ou Presses de la Cité

Ce livre est l'histoire poignante d'une famille dont la vie bascule lorsque, à l'âge de 2 ans, l'un des enfants contracte une forme rare de leucémie. C'est aussi l'histoire de deux sœurs, Kate et Anna et de leur frère aîné Jesse. Jesse n'est pas compatible avec sa cadette et c'est pour cette raison que la petite Anna est conçue, faisant l'objet d'une sélection génétique, afin de devenir une source inépuisable de cellules saines pour sa sœur aînée. Tandis que Jesse se sent impuissant et rejeté, Anna va de transfusions en dons de moelle osseuse. Lorsqu'elle atteint l'adolescence, elle s'interroge sur elle-même, sur son droit à disposer de son corps et à prendre en main son destin.

Ce sujet grave nous interroge sur la question des manipulations génétiques. Chacun se demandera « Qu'aurais-je fait dans une telle situation ? ». « Peut-on donner la vie à un enfant génétiquement sélectionné dans le seul but d'en sauver un autre ? ». Mais au-delà des questions d'éthique, le roman nous questionne aussi sur les relations familiales toujours complexes, mais encore plus sensibles quand la maladie s'en mêle. Jodi Picoult manie ces sujets avec subtilité et une grande sensibilité, mais jamais de façon exagérément pathétique.

Hollywood s'est emparée de ce drame familial et a confié au réalisateur Nick Cassavetes le soin d'adapter ce roman au cinéma.

Malheureusement, le film ne restitue pas la magie du texte et pour cause, la version cinématographique, qui met en scène Cameron Diaz, prend le parti de modifier la fin de l'histoire. Une erreur, d'après l'auteur du roman qui avait pourtant mis en garde les producteurs. Mais Hollywood étant ce qu'elle est, ces derniers ont persisté dans leur choix et le film n'a rencontré qu'un succès très limité auprès du grand public.

Sans hésiter, je vous recommande donc le livre, disponible aux éditions Poche ou Presse de la Cité. Pour les puristes, il est également disponible en version originale sous le titre *My sister's keeper* chez WH Smith ou sur Amazon UK.

Nathalie André



JOURNÉE D'INFORMATION MÉDICALE

ORGANISÉE PAR EG MOS

LE 10 NOVEMBRE 2012

SALLE HENRI IV PORTE 3

HÔPITAL ST LOUIS

1, AVENUE CLAUDE VELLEFAUX 75010 PARIS

EN PRÉSENCE DES PR. ANNE BERGERON-LAFFAURIE ET JÉRÔME LARGHERO ET D'UNE ÉQUIPE PLURIDISCIPLINAIRE DE T3

PROGRAMME :

- 9h00-9h15 Accueil
- 9h15-10h30 Pr. Bergeron-Laffaurie, pneumologue à St Louis
GvH et complications pulmonaires non-infectieuses
- 10h30-11h30 Pr. Larghero, Chef de service Thérapie cellulaire et banque de sang à St Louis
Sang de cordon et banque de sang
- 11h45-12h45 Équipe pluridisciplinaire du Service de Greffe de moelle, St Louis
Thème à définir



L'agenda d'EGMOS

10 Novembre 2012

Journée d'Information Médicale en présence de médecins de Saint Louis

5 Décembre 2012

Marché de Noël

15 Décembre 2012

Noël des Greffés

Janvier 2013

Parution du prochain bulletin

6 avril 2013

Fête du 25^{ème} anniversaire d'EGMOS

**25^{ÈME} ANNIVERSAIRE
D'EGMOS
SAMEDI 6 AVRIL 2013**

DINER ET SOIRÉE DANSANTE

**EMBARQUEZ AVEC NOUS
AU RESTAURANT
MY BOAT**

**211, AV JEAN JAURÈS, PARC DE LA VILLETTE
75019 PARIS**

RÉSERVEZ VOTRE SOIRÉE !



**« MY BOAT, SOUS SES AIRS DE PAQUEBOT DE CROISIÈRE, VOUS
CONVIE DANS UNE AMBIANCE FEUTRÉE, LES PIEDS DANS L'EAU »**

NOUS ENVISAGEONS DE PUBLIER DANS UN PROCHAIN
BULLETIN UN ARTICLE SUR LE THÈME :

« OBTENIR UN PRÊT MALGRÉ LA MALADIE »

NOUS AVONS BESOIN DE VOS TÉMOIGNAGES

ET QUE VOUS NOUS FASSIEZ PART DE VOTRE EXPÉRIENCE
PERSONNELLE.

SI VOUS VOUS ÊTES TROUVÉ DANS CE CAS,

ÉCRIVEZ-NOUS !



REPERTOIRE



CONSEIL D'ADMINISTRATION

Membres du bureau

Nathalie ANDRÉ Responsable de la communication	13, avenue de Villars 78150 LE CHESNAY	06.03.54.08.73
Maddalena CHATAIGNIER Vice-présidente	14, rue du Moulin Vert 75014 PARIS	01.45.43.92.69
Florence JOFFRAIN Secrétaire	1, rue du Pont 10340 LES RICEYS	03.25.29.38.18
Robert LE MORVAN Président	16, les versants de la Ravinière 95520 OSNY	01.30.30.48.21
Viviane ROGER Adjointe de Trésorerie	36, rue de l'Eglise 75015 PARIS	06.88.13.70.82
Serge SIMON Trésorier	19, chemin du Moulin de la Ville 93600 AULNAY-SOUS-BOIS	01.48.69.33.36

Administrateurs

Annie BELLOT	6, square Gérard Philippe 60340 ST LEU D'ESSERENT	03.44.56.36.33
Marc BELLOT	6, square Gérard Philippe 60340 ST LEU D'ESSERENT	03.44.56.36.33
Gilbert BODIER	154, rue Montgolfier 78360 MONTESSON	01.39.13.13.50
Monique COLUNI	18, rue Gaston Monmousseau 94200 IVRY-SUR-SEINE	01.46.71.13.79
Philippe MONET	9, avenue de la Porte de Villiers 75017 PARIS	01.40.68.79.34 06.18.38.88.54
Franck PIGNET	12, rue de Maunoury 95310 SAINT-OUEN-L'AUMONE	01.30.37.04.63
Sébastien RACOIS	6, rue Trosy 92140 CLAMART	06.70.19.01.30
Vincent RACOIS	7, rue des Châtaigniers 72460 SAVIGNE L'EVEQUE	02.43.27.91.07

Contacts

Permanences à Trèfle 3 : Mercredi et samedi

Information : associationegmos@gmail.com
egmos.robert@orange.fr

Communication : egmos.nathalie@orange.fr



Association EGMOS

Hôpital Saint Louis
Service Hématologie
Greffe de Moelle
1, avenue Claude Vellefaux
75475 Paris Cedex 10

associationegmos@gmail.com

Domiciliation bancaire :

BNP Paribas
Compte n° 8816753



Adresse : Hôpital Saint Louis
Service Hématologie-Greffe de moelle
1, avenue Claude Vellefaux
75475 Paris Cedex 10

Cotisation d'adhésion

Reçue la somme de €, au titre de la cotisation Espèces Chèque

De M. Mme Mlle : Nom Prénom

Adresse :

Email :

Ce versement donne à l'adhérent la qualité de membre :

Actif (20 €) Bienfaiteur (40 €) Soutien (50 € et plus)

Il ouvre droit à la participation à l'assemblée générale de l'association et à l'avantage fiscal prévu à l'article 199 du CGI pour lequel un reçu fiscal sera adressé.

Fait à Paris, le / /

Le Président

Les informations recueillies sont nécessaires pour votre adhésion. Elles font l'objet d'un traitement informatique et sont destinées au secrétariat de l'association. En application des articles 39 et suivants de la loi du 6 janvier 1978 modifiée, l'adhérent bénéficie d'un droit d'accès et de rectification aux informations qui le concerne.